SILVER HALIDE COLOR PHOTOGRAPHIC SENSITIVE MATERIAL

Patent Number:

JP3226750

Publication date:

1991-10-07

Inventor(s):

ONDA HIROYUKI; others: 03

Applicant(s):

KONICA CORP

Requested Patent:

JP3226750

Application Number: JP19900021603 19900131

Priority Number(s):

IPC Classification:

G03C7/384

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE:To obtain the silver halide color photographic sensitive material which holds a good absorption spectral characteristic and is improved in color developability by incorporating a specific magenta coupler

CONSTITUTION: The magenta dye formable coupler expressed by formula I is incorporated into this material. In the formula I, R1 to R5 denote a hydrogen atom or substituent; R6 denotes a diffusion resistant group; X1 to X5 denote a fluorine atom, chlorine atom, bromine atom, etc.; at least one of X1 to X5 denote a fluorine atom, bromine atom or iodine atom; B denotes a substituent; m denotes 0 to 3 integer; respective B may be the same or different when m is >= 2. The silver halide color photographic sensitive material which has the excellent color developability and is less increased in fogging is obtd. in this way.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

BEST AVAILABLE COPY

19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報(A) 平3-226750

@Int. Cl. 3

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)10月7日

G 03 C 7/384

7915-2H

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全14頁)

図発明の名称

ハロゲン化銀カラー写真感光材料

頭 平2-21603 ②特

願 平2(1990)1月31日 **22**3H

東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内 @発 明 者 Œ 東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内 個発 明者 加藤 みとり 個発 明者 34 @発 倉

東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内 東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内

東京都新宿区西新宿1丁目26番2号 コニカ株式会社 创出 頭

四代 理 人 弁理士 中島 幹雄 外1名

1. 発明の名称

ハロゲン化銀カラー写真感光材料

2. 特許請求の範囲

一般式[1]で表されるマゼンタカプラーを含 有することを特徴とするハロゲン化銀カラー写真 思光材料。

一般式[[]

$$\begin{array}{c}
R_{a} \\
R_{a}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_{a}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_{a}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_{a}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_{a}
\end{array}$$

(式中、R₁、R₂、R₃、R₄ およびR₃ は水 景原子または置換基を表し、 R。 は耐拡散性基を 表し、 X i 、 X j 、 X a 、 X a および X a はフッ 素原子、塩素原子、臭素原子またはヨク素原子を 表し、 X i 、 X i 、 X i 、 X a および X i のうち 少なくとも1つはフッ素原子、臭素原子またはヨ

Bは微換器を表し、mは0~3の整数を表し、 mが2以上のとき、各Bは同一でも異なってもよ

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明はハロゲン化銀カラー写真感光材料、特 に新規なマゼンタカプラーを含有するハロゲン化 銀カラー写真感光材料に関する。

【発明の背景】

減色法カラー写真に用いられるマゼンタカブラ ーとしては、吸収スペクトル特性が良好であり、 発色性が比較的良好な1~(ポリクロル置換フェ ニル)-4-アリールチオー5-ピラゾロンが知 られている (欧州特許348135号)。

しかしながらその発色性は未だ十分でなく、更 なる改良が望まれている。

[発明の目的]

そこで本発明の目的は前述のマゼンタカブラー

の良好な吸収スペクトル特性を保持すると共に、 発色性が改良されたハロゲン化銀カラー写真感光 材料を提供することにある。

[発明の構成]

本発明の目的は一般式 [I] で表されるマゼン タ色素形成性カプラーを含有するハロゲン化銀カ ラー写真感光材料によって達成された。

一般式[1]

(式中、R。、R。、R。、R。 およびRs は水 素原子または置換基を表し、R。 は耐拡散性基を 表し、X。、X。、X。、X。 およびX。 はフッ 素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子を 表し、X。、X。、X。、X。 およびX。 のうち 少なくとも1つはフッ素原子、臭素原子またはヨ

(例えば、メタンスルホニルオキシ基、ヒープチ ルスルホニルオキシ基、ベンゼンスルホニルオキ シ蓋等)、アシルオキシ蓋(例えば、アセトキシ 益、ペンゾイルオキシ基等)、アルコキシカルボ ニル(例えば、メトキシカルポニル基、ヒープト キシカルポニル基、 デシロキシカルポニル基 等)、アリールオキシカルポニル基(例えば、フ ェノキシカルポニル基、pートルオキシカルポニ· ル基、ナフトキシカルポニル基等)、カルパモイ ル基(例えばメチルカルパモイル基、エチルカル パモイル基、プチルカルパモイル基、セープチル カルパモイル基、モーアミルカルパモイル基、オ クチルカルパモイル基、フェニルカルパモイル基 答)、スルファモイル基 (例えばモープチルアミ ノスルホニル基、フェニルアミノスルホニル基 等)、オキシスルホニル基(例えばエトキシスル ホニル革、モーオクチルオキシスルホニル革、フ ュノキシスルホニル基等)およびスルホニルアも ノ基(例えば、メタンスルホニルアミノ基、モー プチルスルホニルアミノ基、デカンスルホニルア

ク素原子を設す。

Bは置換蕗を表し、mは0~3の整数を表し、mが2以上のとき、各Bは同一でも異なってもよい。)

以下一般式[1]の化合物について詳細に説明する

一般式中のR1、R2、R2、R2は近日のR1、R2、R2は正はない。 は水素原子または置換基を表し、置換基としては ハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、 9分 ポートロ基、シアノ基、ヒドロキシ基、 00の ルキル基 (好ましくは炭素数1ないし22個のない し11個のアルキル基である。例えば、メチル 基、エチル基、 10クロへない 基、エチル基、 10クロへない 基、アリール 10分割、ベンタフルオロエチル を、デシル基等)、アルコキシ基(例えばフェチル を、アリール 10分割、 10分割、 10分割、 10分割、 10分割 第)、アリールオキシ基(例えばフェノキシ 基、ナフトオキシ基等)、スルホニルオキシ基

ミノ苗、トルエンスルホニルアミノ基等)、アシ ルアミノ茲(例えば、アセトアミド基、ペンズア ミド基、ブタンアミド基、α-(2、4-ジーt - アミルフェノキシ) アセトアミド基等)、雌イ ミド基(例えば、N-スクシンイミド基、N-フ タルイミド盖、3ードデシルー2、5ージオキソ - 1 - ヒダントイニル基等)、アルキルチオ基、 (例えば、エチルチオ基、ペンジルチオ基、 2 -(2、4-ジーヒーアミルフェノキシ) エチルチ オ盐)、アリールチオ益(例えば、フェニルチオ 益、pートリルチオ基等)、クレイド基(例え は、Nーメチルクレイド基、N、Nージメチルク レイド基、N-フェニルクレイド基、N-ヘキサ デシルウレイド基等)、アシル基(例えば、アセ チル基、ペンゾイル基等)、オキシカルポニルア ミノ苗(例えばエトキシカルポニルアミノ茜、フ ェノキシカルポニルアミノ益等)、オキシカルボ ニルオキシ基(例えば、エトキシカルポニルオキ シ基、フェノキシカルボニルオキシ基等)、カル パモイルオキシ盖(例えばモーブチルカルパモイ ルオキシ基等)、等を表す。

 $R_1 \sim R_0$ で表される炭素飲の総和は 1 ないし 1 1 個であるのが好ましい。

また、RI及びRIの少なくとも1つは、現像主義の酸化体とのカップリング反応の後腺酸 したSアニオンが分子内求核量換反応を被って破費質子をプロックするように結合する原子団(例えば、カルボニルオキシ基、カルボニルアミノ基、オキシカルボニルオキシ基、カルバモイルオキシ基等)を有することが好ましい。

式中、Reは耐拡散性基を表し、-L-R,の 構造を有するものが好ましい。

227LH-000-, -000-, -0-, -s-, -so₂₋,

- N S O 1 - , - S O 2 N - , - N C O - , | N R a R a

- C O N - 、 - O S O 』 - 等の連結基を表し、 R 。

R・は好ましくは炭素飲の和が12以上の直鎖 又は分岐のアルキル基、フェニル基、ナフチル基 等のアリール基を表し、R・で表される各基は置換基を有するものを含み、該置換基としては、例 えばR: ~R。で表される置換基として例示した ものが挙げられる。

R。は水素原子又は直鎖又は分岐のアルキル基を表し、該アルキル基は置換基を有するものを含み、該置換としては、例えばR』~R。で表されれる置換基として例示したものが挙げられる。

一般式【I】においてBは置換基を表し、設置 換基としては例えばR』~R。で表される置換基 として併示したものが挙げられる。

以下に、本発明において一般式【1】で表されるカブラーの代表的化合物の具体例を示すが、本発明はこれらの化合物に限定されるものではない。

例示化合物

1

3

2

4

1 2

1 3

CO NE P P P

1 4

1 6
(n) H, +C,0 C, C
(n) H, +C,0 C
(n) H, +C,

17

1 9

CaHe(t)

8

NH

CCaHe

CC

18

2 0

HHCOCH₂CH₂CO₂C₁, N₂

HHCOCH₂CH₂CO₂C₁, N₂

P

21 .

2 2

2 3

以下に本発明に用いられるカプラーの代表的な 合成例を示すが、本発明はこれらに限定されるも のでない。

(以下介白)

合成例

例示化合物 3

以下の経路で合成した。

特開平3-226750(ア)

1 - (2.3.4.5,8-ペンタフルオロフェニル) - 3 - (2 - クロロー 5 - アセトアミノー 5 - ピラゾロン [上記化合物 (4)の合成]

2-クロルー 5-アセトアミドアニリン 33.8 8 と 8-エトキシー 8-イミノープロピオン酸エチル塩酸塩 45.5 8 をメタノール 1 40 m 2 中で 1 時間激沸速波後、メタノールを設圧で除去する。 残留物に酢酸エチル 1 00 m 2 を加え、生成した塩化アンモニウムを値別後、値液の酢酸エチル中に2、3、4、5、6-ベンタフルオロフェニルヒドラシン 38.5 8 を入れ、1 時間激沸速流後、減圧回収する。

残留物にメタノール100m2、28%ナトリウムメチラートメタノール倍液15.0mを加え、30分間 煮棉透点後、放冷し、6Nー塩酸350m2を2時間かけて緩加した。析出した結晶を値別し、水洗、メタノール洗浄したのち、乾燥する。アセトニトリルより再結晶して目的物35mを得た。

FAB-Mass m/e=433(M°)、 NMR、IRは(4)の構造を支持した。

で摘下し、更に 1 時間提择した。反応終了後、有機層を分離し、水洗した後、減圧機縮した。

残留物をエタノールで再結晶し、目的物を24.8 8 得た。

PABB-Mass m/e=882 (M°)、 NMR、IRは化合物 (7) の構造を支持した。

1 - (2.3,4.5,8-ベンタフルオロフェール) - 3 - [2 - クロロー5 - (2 - (4 - tert - オクチルフェノキシ) - ブチルアミド) - アニリノ] - 4 - (2 - ピパロイルアミノフェニルチオ) - 5 - ピラゾロン

[例示化合物 3 の合成]

(7)のカプラー18.5g、 0 ーピパロイルアミノフェニルジスルフィド5.3 g、 N。 N ージメチルホルムアミド 9 0 m 2 中に、臭素 2.1 g、 N,N ージメチルホルムアミド 2 0 m 2 溶液を滴下後 2 時間掲掛上で加熱した。放冷後、水水中に注ぎ析出物を値取した。乾燥後、アセトニトリルで再結晶し、例示化合物 3 を 7.0 g 得た。

FAB-Mass $m/e=869(M^+)$,

1 - (2, 3, 4, 5, 6 - ベンタフルオロフェニル) - 3 - (2 - クロロー 5 - アミノアニリノ) - 5 - ピラゾロン

[上記化合物(5)の合成]

(4)30 s. メタノール 8 0 m g、 摘塩酸 1 3 s を 6 時間煮排還 に 後、 放冷し、 折出 物を値取する。 析出 物を水 2 5 0 m g で 悪傷下、 水酸化ナトリウム水溶液に て中和後、値取し、乾燥した。目的物を 14.0 g 得 た。

PAB-Mass m/e=388(M*)、
NMR、IRは化合物(5)の構造を支持した。
1-(2,3,4,5,8-ペンタフルオロフェニル)-3-[2-クロロー5-(-2-(4
-tert-オクチルフェノキシ)プチルアミド)-アニリノ]-5-ピラゾロン

【上記化合物(7)の合成】

化合物 (5) 19.4g を酢酸エチル 8 0 mg に思 倒させ、更に酢酸ナトリウム 4.5 g の水格液 3 0 mg を加える。ここに 2 - (4 - tert-オクチルフェノキシ) - プチリルクロライド 15.5g を盗進

NMR、IRは3の構造を支持した。

本発明に用いられるマゼンタカブラーの協加量 は通常ハロゲン化鉄 I モル当り 1.0 × 10⁻³モル〜 1.0 モル、好ましくは 5 × 10⁻³~ 8 × 10⁻¹モルの 範囲である。

木発明に用いられるマゼンタカブラーは単独で

特開平3-226750(8)

使用しても2種以上を併用してもかまわない。

更に本発明に用いられるマゼンタカプラー以外のマゼンタカプラーを併用してもかまわない。

本発明の患光材料に用いるハロゲン化銀乳剤は、常法により化学増感することができ、増感色素を用いて所望の波長域に光学的に増感できる。

ハロゲン化銀乳剤には、カブリ防止剤、安定剤 等を加えることができる。 鉄乳剤のパインダとし ては、ゼラチンを用いるのが有利である。

乳剤層、その他の親水性コロイド個は、硬膜することができ、又、可塑剤、水不溶性又は難溶性 合成ポリマーの分散物(ラテックス)を含有させることができる。

カラー写真感光材料の乳剤層には、カプラーが 用いられる。.

更に色補正の効果を有しているカラードカプラー、競合カプラー及び現像主事の酸化体とのカップリングによって現像促進剤、漂白促進剤、現像剤、ハロゲン化銀溶剤、関色剤、硬膜剤、カブリ剤、カブリ防止剤、化学場感剤、分光場感剤及び

無感剤のような写真的に有用なフラグメントを放出する化合物を用いることができる。

感光材料には、フィルタ層、ハレーション防止層、イラジエーション防止層等の補助層を設けることができる。これらの層中及び/又は乳剤層中には現像処理中に感光材料から適出するかもしくは源白される染料が含有させられてもよい。

感光材料には、ホルマリンスカベンジャー、蛍 光増白剤、マット剤、滑剤、画像安定剤、界面活性剤、色カブリ防止剤、現像促進剤、現像促進剤 や環白促進剤を添加できる。

支持体としては、ポリエチレン等をラミネート した紙、ポリエチレンテレフタレートフィルム、 パライタ紙、三酢酸セルロース等を用いることが できる。

本発明の感光材料を用いて色素図像を得るには露光後、通常知られているカラー写真処理を行うことができる。

(以下杂白)

【实施例】

以下、本発明を実施例により説明するが本発明は以下の実施例にのみ限定されるものではない。 実施例 1

(ハロゲン化観乳剤の震製)

中性法、同時混合法により、表1に示す3種類のハロゲン化銀乳剤を開製した。

またそれぞれのハロゲン化銀乳剤は化学増感終了後に乳剤安定剤として下記に示すSTB-1をハロゲン化銀1モル当り、5×10~ モル添加した。

以下余白

	分光增高色	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
	化学推造剂	チキ接換 ナトリウムギ 雑化会験キ2
44	平均数径	0.67 0.48 0.43
	% 3	0 0 0 5 8 8
	% 7084	93.5
	No.	

東京

95×10-8+2 3 ヘロゲン化線1キル当り 2 mg級制 6 6 胍 W. 沠 釽 4 * * 化配1 ロゲン化舗コ 九篇 分無 'n < < < <

STB-I

(以下永白)

S D - 3

(ハロゲン化銀カラー写真感光材料試料の作製)

次いで、以下の各層をアナターゼ型の酸化チタンを含有したポリエチレン樹脂コート紙上に順番に塗設することによりハロゲン化銀カラー写真感光材料試料 1 0 1 を舞製した。添加量は108cm²当りで示した。

第1層:青感性ハロゲン化観乳剤層

20 mgのゼラチン、 縦量として 5 mgの 育感性ハロゲン化銀乳剤(E m - 1)、 そして 8 mgの Y - カブラー(Y - 1) および 0.1 mgの 2. 5 - ジーセーオクチルハイドロキノンを 格解した 3 mgのジオクチルフタレートカブラー 溶媒を含む層。

第2周:中間周

1 2 mgのゼラチン、0.5 mgの 2 , 5 ージーセーオクチルハイドロキノンおよび 4 mgの紫外線吸収剤(U-1とU-2)を溶解した 2 mgのジブチルフタレート紫外線吸収剤領媒を含む中間層。

第3層:経感性ハロゲン化銀乳剤層

1 8 mgのゼラチン、銀量として 4 mgの経感性ハロゲン化銀乳剤(Em-2)、モレてM-カプラ

ーとして、比較化合物 - (a) を 5 mgと、 2 mgの 酸化防止剤 および 0.2 mgの 2 、 5 - ジー t - オク チルハイドロキノンを溶解した 2.5 mgの ジオクチ ルフタレートカブラー溶媒を含む層。

第4層:中間層

(2)と同じ組成物を含む中間層。

第5層:赤感性ハロゲン化銀乳剤層

1 8 m g の ゼ ラ チ ン、 鎖量と して 4 m g の 赤 感性 ハロゲン 化 銀乳剤(E m - 3)、 そして 3.5 m g の C ー カ ブ ラ ー (C - 1) お よび 0.1 m g の 2 、 5 ー ジー セ ー オ ク チ ルハ イド ロ キ ノ ン を 溶解 した 2.0 m g の ト リ ク レ ジ ル ホ ス フェート カ ブ ラ ー 溶媒 を 含む 層。

第6層:保護層

9 m gのゼラチンを含有しているゼラチン保護層。

第1層から第6層の各層には塗布助剤を添加 し、更に第4層および第6層にはゼラチン架構剤 を添加した。

第2層、第4層の紫外線吸収剤としては、ロー

1とリー2の符モル混合物を用いた。

第3層の酸化防止剤として、 ジーヒーベンチル ハイドロキノン - ジーオクチルエーテルを用い た。

以下余白

$$Y-1$$

C-1

U = I

U - 2

(以下余白)

尚、試料 1 0 1 の第 3 層の比較化合物 (a) を 第 2 表に示す M - カプラー (等 モル量 添加) に変 更し、試料 1 0 2 ~ 1 0 5 を作製した。

得られた試料を通常の方法でそれぞれウエッジ 露光後、以下の発色現像処理工程に従って処理し *

得られたマゼンタ色素関係を濃度計(コニカ株式会社製PDA-65型)を用いて緑色光で測定し、発色感度(試料101を100とする相対感度で表示)、最高濃度およびカブリを算出し、第2表に示した。

上記で得た各試料を通常の方法でクエッジ露光 後、下記工程で処理を行った。

 処理工程
 進度
 時間

 発色現像
 3 5 ℃ ± 0.3 ℃
 4 5 秒

 瀬白定者
 3 5 ℃ ± 0.5 ℃
 4 5 秒

 安定化
 3 0 ℃ ~ 3 4 ℃
 9 0 秒

 乾燥
 本温(2 5 ℃)で自然乾燥

[発色現像液]

*

800m A

. 特別平3-226750 (11)

トリエタノールアミン 1	10g アンモニウム2水塩 60g
Ν, Ν-ジエチルヒドロキシルアミン δ	うち エチレンジアミン四酢酸 18
臭化カリウム 0.0)28 チオ硫酸アンモニクム(70%水溶液) 1008.8
塩化カリウム	18 亜硫酸アンモニクム(40%水溶液) 17.5m.2
亜硫酸カリウム 0.3	○8 水を加えて全量を18とし、炭酸カリウム又は
l - ヒドロキシエチリデンー1 . 1 -	米酢酸でpH=1.2 に調整する。
ジホスホン酸 1.	0g 【安定化液】
エチレンジアミン四酢酸 1.	08 5-クロロー2-メチルー4-
カテコールー3.5 -ジスルホン酸	イソチアゾリンー3ーオン 1.0g
ニナトリウム塩	08 エチレングリコール 1.08
N - エチル - N - B - メタンスルホン	1-ヒドロキシエチリデン-1.1-
アミドエチルーコーメチルー4ーアミノ	
PR 11 PD	
	5.8 エチレンジアミン四酢酸 1.9.8
蛍光増白剤(4.4^- ジアミノスチル	水酸化アンモニウム(20%水溶液) 3.0g
ベンジスルホン酸誘導体) 1.	08 亜硫酸アンモニウム 3.08
炭酸カリウム 2	78 蛍光増白剤(4、4~-ジアミノスチル
水を加えて全量を1.2とし、pli-10.10に調整	をし ベンジスルホン酸鉄準体) 1.5g
t. .	水を加えて全量を18とし、硫酸又は水酸化力
[復白定着液]	リウムでpH-1.0に買整する。

.

エチレンジアミン四酢酸第二鉄

		北本本本本本本本本本本本本本本本本本本本本本本本本本本本本本本本本本本本本
	草便复宴	2 2 2 3 3 3 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5
	A L W	0 - 88 0 - 88 0 - 0 8 0 - 0 8
第 2 表	五色点度	
	#79-	在 全 当 当 当 的 的 会 的 的 的 的 的 的 的 的 的 的 的 的 的
	成月110.	

比較化合物(a)

(欧州特許第348、135号記載の化合物)

第2表に示す結果から本発明のマゼンタカプラ ーを用いた試料102~108は比較カプラーを 用いた試料101に比べて、高い発色感度および 最高機度を有しており、かつカブリの増加もない ことがわかる。また、試料102の併示化合物1 の代りに5を用いた試料についても上記の効果が 認められた。

実施例 2

下記に示す服構成にて、多層カラーフィルム試 料 2 0 1 をハレーション防止層を塗設した支持体 上に設層して作製した。

腊棉成····Pro層、BH層、BL雕、YF層、

G H 層、 G L 層、 I L 層、 R H 瘤、 R L 層、 文持

次にRL唐、RH周、GL側、GH周、BL 暦、BH唇、IL層、YF層、Pro層について説 明する。

援加量はしま²当りで示した。又、ハロゲン化銀及 びコロイド銀の量は銀に換算して示した。

·RL層(低態度赤感性ハロゲン化観乳剤層)

平均粒径(F) 0.47μm、変動係数(S / F)
0.12、平均Agl B モルギを含むAgBrl からなる乳
剤(乳剤 l) を赤感性に色増感したもの1.0 g、
平均粒径0.31μm。変動係数0.10、平均Agl B モルギを含むAgBrl からなる乳剤(乳剤 l) 1.0 g
並びに0.07gの1ーヒドロキシー4ー [4ー(1ーヒドロキシー8ーアセトアミドー3。 βージスルホー2ーナフチルアゾ)フェノキシ]ーNー[
δー(2、4ージーセーアミルフェノキシ)ブチル]ー2ーナフタミド・ジナトリウム(C C ー 1という)、0.4 gのレアンカブラー(C ー 2)及び0.05のDIR化合物(D ー 1)を1.0 gのトリ

Pを2.4 mのゼラチンを含む水溶液中に乳化分散 した分散物とを含有している層。

GH層(高感度経感性ハロゲン化銀乳剤層)

乳剤IIIを経感性に色増感したもの2.0 g並びに
0.14gのマゼンタカプラー(比較化合物(B))
及び0.45gのカラードマゼンタカプラー(CMー
1)とを溶解した0.27gのTCPを2.4 gのゼラ
チンを含む水溶液中に乳化分散した分散物とを含

BL層(低感度青感性ハロゲン化銀乳剤層)

乳剤 I を育感性に色増感したもの0.5 g 、乳剤 II を育感性に色増感したもの0.5 g 並びに0.7 g のイエローカブラー(Y-2)及び0.02gの D I R 化合物(D-1)とを啓解した0.46gのTCPを1.8 g のゼラチンを含む水溶液中に乳化分散した分散物とを含有している層。

BH層(高感度青感性ハロゲン化銀乳剤層)

平均粒径0.8 μm 、変動係数0.14、平均AgI B モル%を含むAgBrI からなる乳剤を育感性に色増 感した0.9 gの乳剤及び0.25gのイエローカブラ クレジルホスフェート(TCPという)に倍解 し、これを1.4 gのゼラチンを含む水溶液中に乳 化分散した分散物とを含有している層。

RH層(高感度赤感性ハロゲン化銀乳剤層)

平均粒径 0.7 μ m 、変動係数 0.12、平均Ast 6 モル%を含む As8 r i からなる乳剤(乳剤 III)を赤感性に色増感したもの 2.0 g 並びに 0.20 g のシアンカブラー(C C - 1)及び 0.03 g のカラードシアンカブラー(C C - 1)とを 0.23 g の T C P に溶解し、これを 1.2 g のゼラチンを含む水溶液中に乳化分散した分散物とを含有している層。

GL層(低感度疑感性ハロゲン化銀乳剤層)

乳剤 『を緑感性に色増感したもの 1.5 g. 乳剤 』を経感性に色増感したもの 1.5 g 並びに 0.54 g のマゼンタカブラー (比較 化合物 (B))、 0.10 gの 1 ー (2 . 4 . 6 ートリクロロフェニル)ー4ー (1 ーナフチルアゾ)ー3ー (2 ークロロー5ーオクタデセニルスクシンイミドアニリノ)ー5ーピラゾロン (CM-1という)及び 0.04 g の D 1 R 化合物 (D-1) を存解した 0.88 g の T C

ー(Y - 2)を静解した 0.25gのTCPを 2.0 gのゼラチンを含む水溶液中に乳化分散した分散物とを含有している層。

1 L度(中間度)

0.07 gの2.5-ジーセーオクチルハイドロキ ノン (HQ-1という) を特解した0.07gのジブ チルフタレート (DBPという) 及び0.70gのゼ ラチンを含有する層。

YF層(黄色フィルター層)

0.15gの黄色コロイド銀、0.1 gのHQ-1を 格解した0.11gのDBP及び1.0 gのゼラチンを 含有する層。

Pro層(保護層)

1.1 gのゼラチンからなる層。

(以下余白)

Y - 2

D-1

C-2

比較化合物 (B) (欧州特許第348,135 号記載の化合物)

このようにして作製した試料201のGL層お よびGH層の比較化合物(B)を表ー3に示すマ ゼンタカブラーに等モル置き換えた以外は、以料 2 0 1 と全く同じ試料 2 0 2 ~ 2 0 8 を作製し た.

各試料を通常の方法でウエッジ露光した後、下 記の処理工程に従ってカラー現像処理を行った。

奴	理	I	程				i	皮						処	理	畴	N	l
発	은	斑			3	8	t							3	分	1	5	秒
禠			白		3	8	T							8	分	3	0	秒
*			冼		2	5	t	~	3	0	C			3	分	1	5	₽
定			着		3	8	t							6	分	3	0	秒
*			洗		2	5	C	~	3	0	t			3	分	1	5	秒
安	Ħ	2	化		2	5	t	~	3	0	r			1	分	3	0	秒
乾			燥		7	5	t	~	8	0	t							
各乡	0 理	工程	E	a	ķì	τ	使	用	t	Æ	匆	理	液	粗	成	壮	下	58

の如くである。

[発色現像液]

4-アミノ・3-メチルーN-エ 4.75 g

無水亜磺酸ナトリクム 4.25 g ヒドロキシルアミン1/2硫酸塩 1.0 g 無水炭酸カリウム 17.5 g 臭化ナトリウム ニトリロ三酢酸・3ナトリウム(1水塩) 2.5g 水を加えて11とし、水酸化ナトリウムを用いて 9H-10.8に調整する。

[漂白被]

エチレンジアミン四酢酸鉄 アンモニウム塩 100.0g エチレンジアミン四酢酸 2 アンモニウム塩 10.0g 臭化アンモニウム 150.0 g 水酢硷

・8.0に調整する。

チオ硫酸アンモニウム 175.0 g 無水亜硫酸アンモニウム 8.6 g メタ亜硫酸ナトリクム

. 3 g

水を加えて 1 g とし、酢酸を用いて pH-6.0に調整 する。

【安定液】

ホルマリン(37重量%)

1.5 m 4

コニダックス(コニカ株式会社製)

7.5 m A

水を加えて、11とする。

上記で処理された各試料について実施例1と同様にして発色感度(試料201を100として相対感度で表示)およびカブリを算出し、表-3に示した。

以下余白

表 - 3 に示すように本発明のマゼンタカブラー を用いた試料202~20番は比較化合物を用い

た試料に比べ、発色感度が良好であり、かつカブ リの上昇も認められないことがわかる。

また試料 2 0 2 の例示化合物 2 の代りにカブラー(1 8) 及び(2 1) を用いた各試料についても、本発明の効果が認められた。

[発明の効果]

以上の結果から明らかなように、本発明によっ、発色性に優れ、かつ、カブリの上昇の少ない ハロゲン化銀カラー写真感光材料を提供すること ができた。

出願人 代理人弁理士

口 二 为 株式会社

中島幹湖

外1名

			æ	A	# 28 4	AX	AK.
		_	-	М	14	17	"
	479	8.13	60.0	6.03	0.10	9.10	0.30
	H		0	~	G	0	4
	10		*	•	~		•
	9	_	_	_	_	_	_
	AX		. ,	•		_	_
	-						
en	- 6						
	7	_					
岷	42	م	24	œ	*	~	•
					~	-	14
	×	3	-	B	3	3	#
	•	40	40	40	43	40	40
	١.	半	华	半	纺	يخ	华
	د ا	25	16	16	帳	换	16
	9	坦	蚕	42	#	4	4
	. 0 #	_	7	m	4	10	9
	*	0	0	0	0	•	•
	×	"	*	*	~	~	4

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.